This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

09日本国特許庁

@特許出願公開

公開特許公報

昭353-86033

Mint. Cl.²A 01 N 9/12A 01 N 9/22

識別記号

❷日本分類 庁 30 F 371.221 30 F 932

6516—49 7349—49 43公開 昭和53年(1978) 7月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 12 頁)

3除草剤

題 昭52-126454

②出

犯特

頤 昭49(1974)9月4日

(手続補正書提出の日)

6発 明 者 行永寿二郎

草津市草津2の4の41

同

炭本信三郎

大阪市東住吉区湯里町2の126

仍発 明 者 石塚一郎

大阪府豊能郡東能勢村大字吉川

15の542

同 杉田実男

池田市畑町619の6

亚出 願 人 塩野義製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

仍代 理 人 弁理士 岩崎光隆

明 紐 曹

1.発明の名称

除草類

2特許請求の範囲

一股式

(式中、Bは水素、アポマル基(シクロアルキル 薬を含む、以下同様)またはアリール薬、R'は水 薬またはアルキル薬、R'はアシル薬、-CON R'で 扱わされる薬(ただし、 P'および B'は各々水素・ アルキル剤、アルケニル薬、アルキニル薬、アラ ルキル薬、アリール薬、アルキルチネ薬またはア ルコキシ薬を表わすか、あるいは R'および B'は互 いに直接もしくはヘテロ原子を介して結合し、含 窒素類を形成してもよい。)または-COY R² で表 わされる基(ただし、B'はアルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬またはアリニ ル茶、アルキニル薬、アリルキル素の1、X は水 素、アルキル素またはハロゲンを表わず、ただし、 RとXとは互いに連結してアルキレン基を形成してもよく。また、R.R.R.R.R.R.R.R.R.R.R. または 形でおわされる各関化水素基上にはアルキル基、アルコキシ基、水酸基、ニトロ基、シアノ基およびハロゲンから選ばれた!様以上の資換基が存在してもよい。 3

で示される化合物「種以上を有効成分として含有 する除草剤。

3発明の詳細な説明

(武中、Rは水素、アルエル基まだはアリール基: 形は水素まだはアルエル基: Pはアシル基。 CONC で表わされる基(ただし、 Pおよび Pは各々水素、 アルエル基、アルケニル基、アルエニル基、アリール基、アルエルチオ基まだはア ルコエン基を表わせか、あるいは Pおよび Pは近 いに直接もしくはヘテロ原子を介して紹介し、含 窒素原を形成してもよい。)または - COY Pピアル から選ばれた/種以上の世換差が存在してもよい。) で示される化合物の/種以上を有効成分として含 行せる除草剤に関する。

なお、上述の用語についてさらに説明を補足すれば、アルキル基としてはメチル、エチル、プロビル、インプロピル、リーブチル、シクロプロビル、シクロヘキシルなどが、アリール基としてはフェニル、トリル、メトキシフェニル、ハロゲノフェニルなどが、アルケニル基としてはエチニル、ブテニル、ブチリルなどが、アラルキル基としてロビニル、ブチリルなどが、アラルキル基として

لند

本党即にかかる(ソネキサゾール化合物(I)は夕楼の化合物(II)は夕楼の化合物 I=.Ib.Ic.Id.Ic.If.Ig.Ib およびIIを包含し、それぞれ下配の反応式で示されるように合成することができる。

○ 特別昭53—86033(2)

The same of the same of the contraction of the

はペンジル・フェネチル・クロロペンジルなどが、
アルキレン基としてはテトラメチレン・ペンタメ
ナレン・ヘキサメチレンなどが、アルコキン基と
してはメトキン・エトキン・フロポキンなどが、
アルキルチオなどが、アシル基としてはホルモル・
プロピルチオなどが、アシル基としてはホルモル・
アセチル・プロピオニル・ブチリル・イソパレリ
ル・ピパロイル・アクリロイル・メタクリロイル・
クロトノイル・ベンゾイル・トルオイル・ナフト
イル・シンナモイル・フロイル・テノイル・ニコ
ナノィル・シンカーの本サンカルボニルなどが、
モリイの示され得るが、本発明の目的上これらは上
配具体例のみに限定されるものではない。

本発明者らは各種イソオキサゾール誘導体の除 章作用について群組な研究を行なつた結果・前記 イソオキサゾール化合物(I)が優れた除草効果 を有するとともに人畜魚類などには極めて毒作が 低く・しかも土壌中における変性分解能が過度で あることを見出し、本発明を完成した。

〔式中,A は反応性残蓄(例えば、n ロゲン、エステル残蓄)を扱わし、 R,R^I,R^2,R^3,R^6,R^7,X および Y は前記と同意義を有する。 〕

以下に各工法についての具体的な合成例を示す。 合成例!

3ーアミノーターは一ブチルイソオキサゾール / 4821を無水ペンゼン/40叫に路解し、これにかきまぜながらイソシアン酸メチルエステル ま909およびトリエチルアミンの5叫を加え、 健合物を室屋下で的8時間かきまぜ、一夜放置し 次いで/時間加熱運流させる。水冷後、反応疫よ **特別昭53—86033 (3**)

り折出した結晶を浮取し、それを酢御エチルより 再結晶し、融点 / 8 2 0~ / 8 2 5 0 の無色針状 晶として / - メチルー 3 - (5 - t - ブチルー 3 - イソスキサゾリル) 尿素 2 / 6 / 8 を得る。

下記の祭料物質(I)を使用し、合成例/と同様に反応を行い、対応する目的物質(Ia)を得る

表/

合成	1	Ī			目的物質(Ia)	
M. 6	R	X	R'	R.	學, bp. または1. R	
2	Н	Н	Н	Мe	1655-1660	
3	Мe	Н	H	Мe	2140-2150	
4	Εt	H	H	Мe	1575-1590	
5	Pr	Н	н	Мe	1550-1560	
6	i-Pr	H	Н	Мe	1120-1130	
7	C-Pr	Н	н	Мe	1570-1580	
8	Ph	H	н	Mг	1955-1960	

. , .

	9	-cen,	,) , -	н	Me	1930-1940	1	3	t - Bu	н	В	Ph	1985-1995	1
	10	Mr.	111	н	Et	1330-1345	3	4	C-Pr	H	Н	Ph	1585-1600	I
	11	i-Pr	15	11	Et	1225-1235	3	5	Ph	Н	н	Ph	2/05-2//5(d)	I
	/2	t –Bu	18	В	Εt	1790-1805] 3	6	-(CH	۱, -	н	Ph	1870-1880	ı
	/3	Mr	В	11	Pr	950-967	3	7	Me	Н	H	m-Tol	1695-1700	ı
	14	i-Pr	11	н	Pr	88.5-89.5	3	8	ı-Pr	н	H	m-Tol	164.5-1660	ı
	15	t –Bu	Н	11	Pr	1340-1350	3	9	t – Bu	Н	H	m-Tol	1885-1900ch	ı
	16	Me	В	н	ı-Pr	1180-1190	4	0	Ме	Н	H	;-Ca-Ph	2055-207041	ı
	17	i-Pr	н	н	ı-Pr	1150-1160	u	/	ı –Pr	н	H	p-Ca-Ph	1740-1750	ĺ
	18	t -Bu	н	H	1-Pr	1340-1350	u	2	t - Bu	H	H	p-Ce-Ph	1885-1900(d)	l
	19	Me	11	Н	Bu	89.5-905	4	3	Me	Ħ	11	p-Br-Ph	201.5-2030di	ĺ
	20	i-Pr	н	H	Bu	71.0-720	4	u	ı-Pr	H	н	p-Br-Ph	1760-177.00	ĺ
١	2/	t – Bu	Н	Н	Bu	69.5-71.5	u.	5	t-Bu	H	н	p-Br-Ph	1925(d)	ı
ı	22	Me	н	H	AZ	1100-111.0	u.	6	н	H	Мe	Me	630-640	
	23	i-Pr	н	Ħ	AZ	81.5-825	4	7	31-	Ħ	Mе	Me	77.0-78.0	
	24	¢−Bu	11	31	1.0	1300-131.0	44	,	Et	Ħ	Иe	Me	74.0-75.0	l
	25	Me	H	11	C-He	1640-1650	4	7	Pr	H	Me	Me	450-460	
	26	i-Pr	111	11	C-Hr	161.5-1635	50	7	i-Pr	H	Me	Me	27.5-78.5	
	27	t –Bu	11	Н	C-He	1935-1950	5.	′	.C-Pr	11	Me	Ме	67.0-68.0	
	28	н	Ħ	н	Ph	1870-1885	5.	2	t -Bu	H	Me	Me	1500-151.0	
	29	Me	н	H	Ph	1880-1890	5.	?	Ph		Me	Me	1320-1330	
Í	30	Εt	Н	Н	Ph	1570-1585	54	۱	- (CH ₂)	4-	Me	Me	825-835	
	3/	Pr	н	Н	Ph	1600-1610	53		r-Bu	11	Me	3u.	1285-1295	
1	32	ı –Pr	н	Н	Ph	1780-1790		1		1		Ca -Hi		

2	1				
56	l -Bu	CI	Иe	Me	1550-1560
57	Me	н	Et	Me	37.0-38.0
58	t –Bu	н	Me	Bu	1690.1607c="(CC 84)
59	i – Bu	н	н	Me	1485-1495
60	i –Bu	н	Me	Мe	123-125C/066mily
61	ı-Bu	H.	Me	Al	139-14/C/069mily
62	t-Bu	H	Me	Al	126-1280/045mlly
63	t –Bu	Н	Et :	Me	1065-1075
64	t –Bu	н	Me	Εt	1683.1603=10CCL
65	t-Bu	Br	н	Me	1605-161.0

住)上記表中の略号は下記の意味を存する:

H (水素)、Me (メチル夢)、Et (エチル薫)。
Pr (プロピル薫)。Bu (プチル薫)。Ph (フェニル薫)。Al (アリル薫)。He (ヘキシル族)。
Tol(トリル薫)。C-(シクロー)。iー(イソー)。tー(ターシャリイー)。mー(メター)。
pー(パラー)。d(分解点)。中(阳点、C)。
hp (痹点)、I.R. (赤外線段収スペクトル)。

金成例66

3-アミノーターシクロプロピルイソオギサリニルスクザダをベンゼン2の町に整備し、家鼠下。 かきまぜながらこれにクロル皮管インプロビルエ

Fi 2

介城		D			目的物質(14)
BIA	н	X	R'	R ^J	φ, δρ, <i>±1:(±</i> 1, Β,
67	Me	Н	H	Me	1360-1370
68	Εt	н	H	Me	830-840
69	2,	н	11	Me	660-670
70	i-Pr	н	н	Ме	74.0-75.0
71	1-Hu	11	"	Ме	575-585
72	H	н	11	i - Pr	875-890
73	Me	11	11	1 - Pr	820-825
74	ı-Pr	11	11	ı - Pr	560-580
75	t - Bu	В	н	i-Pr	830-835
76	բե	н	11	ı - Pr	1035-1045
77	- (CH ₂)	11	ı - Pr	1290-1300
78	C-Pr	11	11	Me	101.5-1025
79	Мe	н	Me	Me	85-95°C(俗品), 080mm
80	i –Bu	н	11	Me	760-770
81	t – Bu	71	11	Εt	51.0-520
82	н	н	11	Me	124-125
83	t – Bu	H	Mc	Me	84.0-87.0°C. 055=#19

は) お中の略号は前記と同意義を有する。

ステル2069を5~10分間かけて満下する。 水冷下ピリシン 1229を加え、30分間かきませたのち、全体を室因下一夜放置する。冷後、反応液に水20mlを加え、ベンビン10mlで抽出する。水獭をさらにベンゼン20mlで抽出し、ベンゼンかか出版を合体させる。このベンゼン溶液は水20mlで3回旋停し、無水磁管ナトリウムで乾燥したのち、ベンゼンを割去する。得られる波綱色、目結晶2979をヘキサンより再結晶し、融点645~655℃の微質色ブリズム晶としてパーく5~27ロピルー3~17×4サイリル)カルバミン管メナルエステルを得る。以来929%。

合成例67-83

下記の原料物質(II)を使用し、含成例るると 関鍵に反応を行い、対応する目的物質(Id)を得る:

合成例を4

3-アミノー 3-ノナルイツオキサブ・ル19.62 すにごり炭酸シメナルエステル 2 8 1 6 9 を室間 下にかきまぜながら勝下すると。原料結晶は免泡 しつつ溶解する。全体を機加温すると発熱して反 犯する。反応療を 2 時間放置し、冷時折出した結 結を抑取し、メクノール 1 8 耐で洗練し、粗結晶 1 2 3 1 9 を得る。 評療と洗液を合わせて放圧機 縮し、得られる工器結晶を水平の可で洗練し、追 加い性料品 1 5 6 9 が得られる。 両相結晶を合わ サ・メクノール 4 4 利より再結晶に、触点 1360 ~ 1 3 2 0 いの精製化結晶として 8 × 1 を キニステル 1 4 2 0 9 9 を得る。

合成例 85

3・アミノーター1・フチルイソスキサソ・ル 2809にピロ炭酸シメナルエステル4029か 加え、家庭下にノ時間40分かきませ、のいて 650にで3時間かきません。さらにヒロ炭酸シメチやエステでノ349を加え、650でノ時間 かきまぜる。反応府を室園まで冷却し、一夜放置する。これを被圧濃縮し、折出する結晶 4.0.2 8 をヘキサンより再結晶し、融点 5 5 5 ~ 5 8 5 C の結晶として N ~ (5 - t - ブチルー 3 - イソオキサゾリル) カルバミン師 1 チルエステルを得る。
合成例 8 6

3ーアミノーターメチルイソオキサゾールQ49 まに炭酸シメチルエステル23ままおよびナトリウムメトキシド030まを加え。100℃で3時間かきまぜる。冷後・反応液に水13 が参加え、少量の濃塩酸で全体を出りとし、酢酸エチルで2同油出する。酢酸エチル間は水洗し、無水芒硝で影響し、溶媒を留去し、淡黄色結晶のよ2まを得る。本品をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーに付して特製し、融点よスよーよまるでの結晶としてパー(メーメチルー3ーイソオキサバリル)カルバミン酸メチルエステルを得る。

合成例よう

- イソシアン娘sーlープチルー3ーィソオキサ ゾリルエステルノタタまをペンゼンノ*20*㎡に勢 福させ、Cれにペーメチルプチルアミン!!59 を加え、3時間遠流させる。冷後、反応疲から浴 嬢を留去し、残液をシリカゲルの熱層クロマトグ フマイーに付し、!一プチドー!一メチルー3ー (sーtープチルー3ーイソオキサゾリル) 尿素 2739を得る。本品はヘキサンより再結品し、 融点6よ5~665℃の結晶を得る。収率898 劣。

一合成例を8ーノ5つ

下記の原料物質(N)を使用し、合成例よりと 同様に反応を行い、対応する目的物質(Ib)を得る:

(以下余白)

Fe 3

	行技	. I			目的粉	· 篇(Ip)
	PP 12	ĸ	x	H3	R ^u	49. hp. 27:121.R.
	88	1 - Bu	Н	Me	Ме	1195-1205
	89	Mc	н	Н	н	201-203(1)
	90	t - Bu	11	н	н	1795-1805
	91	Me	11	Ме	Me	1505-1515
	92	1 - Bu	H	Mr.	Al	900-91.0
	93	t Bu	11	Ме	Met	1060-1070
1	94	Me	н	-Ci	i _s ch _{sto}	1700-1710
		1	Ì	-CH	^{را} رااعرا	
	95	ı-Pr	Н	Me	Me	69.0-700
	96	ւ - Ցս	Н	Мe	И÷	905-91.0
ı	97	11-1	H	Me	Bu	1680.1616=1(CC14)
ı	98	i - Bu	H	Me	Bu	1678.1620m (CC Ly)
ı	99	t - Bu	Ή	Me	Et	885-895
	100	t - Bu	Н	Et	Εt	1220-1235
	101	t - Bu	Н	27	Pr	75.0-805
	102	t Bu	н	ı Pr	i - Pr	200 - 205(d)
1	103	t Bu	H	Et	Bu	1677.16/2m (CC Lu)
	104	r Bo	Н	Ме	C-H-	1495-1505
	105	t - Bu	Н	Me	Ph	/225-/230
	106	1 - Bu	н	Me	Bz	1070-108.0
•						

				25 K		2
	107	t -Bu	н	AI	Al	1676.1610= (CC14)
	108	t –Bu	н	Bu	Bu	1676.16110 (CC1)
	109	t - Bu	11	ı Bı	i –Bu	1120-1130
	110	Me	11	Mr	Bu	79.0-800
	111	Me	11	Ме	Al	8.9.0-900
	112	Me	н	Me	Met	91.0-920
	113	Mr	H	Ħ	o-F-Ph	1700-1710
	114	Me	н	н	34-C1 ₂ -Ph	2080-2090
	115	Me	11	н	p-NO ₂ · Ph	253-25441:
	116	Mr	11	-(C	H _a Y _a ··	1930-1940
	In	Mr	н	-1 C	H_1 1	1590-1600
	118	Εt	11	Мe	Мг	865-87.5
	119	Εt	11	Me	Bu	1682.1624cm (CCL)
	120	Εt	н	Me	Al	465-475
	121	Εt	11	Me	Met	67.0-68.0
	ددر	E1	н	(CH	ຸ _ດ ດເມວກ _ີ	1215-1220
	123	Pr	11	Me	Me	88.0 - 89.0
	124	11	11	Me	Bu	1680.1622 100 Lu)
	125	Pr	11	Me	Al	55.0-57.0
	126	Pr	н	Me	Me t	64.0 - 65.0
	127	Pr	11	ιсн	J)2OCCH212	1085-1090
	128	i -Pr	н	Me	AI	55.5-565
	129	ı Pr	н	Me	Me t	544.555
	130	1 - 12 1	н	(CH	-ردرا <i>ا)۱۲</i> ۲۲ر	1305-1315
. 1						

できた。これでは、大学のは、大学のは、大学のなど、大学の大学のなど、大学のなど、大学のなど、大学のなど、大学の大学の大学のなど、できていません。

154	t-Bu	н	-(CH ₂) ₃ -	1140-1150
155	t-Bu	H	-(CH ₂) O(CH ₂) -	179.0-1800

注) 妥中の略号は下記の意義を有する:
Met (メトキシ蒸)。 Bz (ペンジル蒸)。
3- (セカンダリィー)。その他は前記と同意 義を有する。

合成例/56-/66

イソシアン語 3 ーメチルー3 ーイソオキサゾリルエステル 1 フ 1 日 をペンゼン 4 6 別に製酒させ これにアリルアルコール 0 8 8 日 を加え、3 時間 遷焼させる。冷後・反応形から路線を留去し。 8 ー (3 ー メチルー3 ー イソオキサゾリル) カルバモン語アリルエステル 2 3 8 日 を得る。本品をシクロヘエサンより再結晶すると融点 2 6 5 ~ 725 での結晶を得る。

下記の原料物質(N)を使用し、上記と同様に 反応を行い、対応する目的物質(Ie)を得る:

ルまる19を摘下し、1時間かきまぜたのち、さらに1時間遺廃する。冷後、不溶物を抑まし、ペンゼン溶液を飽和炭腫水素ナトリウム水溶液および水で順次洗滌し、無水芒硝上で乾燥し、洗塩を留去する。残液を蒸留し、沸点ま40~870で1055mmmの留出物としてパーメチルーパー(
まーしープチルー3ーイソオキサソリル)カルバミン酸メチルエステル11459を得る。

(以下余白)

						~
	131	i-Bu	Н	Me	Al	255-270
	/32	i-Bu	Н	Мe	Мет	820-830
	133	i-Bu	Н	-(0	Н,1,0(СН,1,-	1095-1105
	134	t-Bu	Н		s-Bu	1325-1340
	135	t-Bu	н	Н	i-Bu	1215-1220
	136	t-Bu	Н	н	t-Bu	1805-1835
	137	t-Bu	Н	н	34-Cl ₂ -Ph	2265-2270
	138	t-Bu	н	н	Bz	1365-1375
	139	t-Bu	н	н	a-Ne-B2	1180-1190
	140	t-Bu	н	Мe	Pr	760-770
	141	t-Bu	н	Мe	i-Pr	905-915
	142	t-Bu	Н	Мe	s –Bu	1/35-1/45
	/43	t-Bu	н	Ме	i – Bu	1135-1145
ı	144	t-Bu	н	Мe	t-Bu	149.0-151.0
I		t - Bu			He	1679.16150 (CCL)
ı	146	t-Ba	н	Мe	a-Me-Bz	121.0-1220
I	147	C-Pr	н	Ме	Ме	1450-1460
i	148	C-Pr	H	Ме	Met	775-785
I	149	Ph	н	Мe	Me	1830-1850
١		Ph		Ме	Met	1280-1290
I	151	·CH,		Ме	Me	1645-1655
l	152	-(CH)		Мe	Met	111.5-1120
	153	t-Bu	н	-10	H ₂) _a -	1320-1375
-		•				

Æ 4

合成	合成 N		1	月的物質	(Ie)"
17.66	IŁ	X	¥	R'	49, bp21:121, R.
157	t-Bu	Н	o	-CH,C±CH	1265-1275
158	t Bu	Н	s	Ме	1135-1165
159	t-Bu	Н	S	Ph	1540-1550
160	t-Bu	Н	ი	-CH ₂ CC1	1515-1525
161	t - Bu	Н	0	-СН ,СН≕СН	640-650
162	tBu	H	o	Pr	87.5-88.5
163	t-Bu	Н	o.	- сн сн он	1740.16110 (CCL)
164	t-Bu	н	ი	- сн"сн"осн"	49-51
165	t-Hu	H	o	a.a-MrBz	1260-1280
166	⊺ Bu	Н	O	-CH ₂ CF,	1250-1260

(注) 婚号は前配と問意義を有する。

行成例ノムク

無水メタノール45mlにナトリウム159gを加えてナトリウムメトキシドとし、N-(s-t-フチルー3-イソオキサソリル)カルパモン膀メチルエステル1288gを加え、電阻下10分組がきまぜたのち、メタノールを破圧開去する。 扱済に無水ペンゼン100mlを加え、硫酸シメチ 合成例 / 68 - 170

合成例/67と同様に反応を行い,下記の目的

表 5

合成		目	B.	1 12 文	(If)
69.6	R	X	R'	R-2	啊, bpまたは【R
168	C-Pr	н	7 ₽	-COOCH,	96-975C/05=14
					98-100C/042mH
170	Мe	Cı	УŁ	-COCH,	8283°C(浴阻)/035mmHg

住) 略分は前記と同意義を有する。

合成例!?!

11ージェテルー3ー(3ーtーブテルー3ー イソオキサゾリル)尿素10999を乾燥したジェテルホルムアミド10型に搭解し、室風下にかきませつつ50%水素化ナトリウム 2759を加え、60℃で15分間加退する。10℃に冷却しョウ化メテル8869を乾燥したジメテルホルムアミド30型に熔かした溶液を加え、1時間で滴



١	177	C Pr	11	Mr	-CON(CH,)2/300-/3/0C/0.58 mHy
1	178	Ιħ	H	78-	-CON(CH ₂) ₂ /300-/3/0C/0S8mH ₂ CON(CH ₂) ₂ /68/ ₄ /623m ⁻⁷ (CCl ₄)

住)略号は前記と調整数を有する。

台版例179

合成例!?!と同様に反応処理し、!…(まーノチルー3ーイソオキサブリル)状素から融点
フスロ~?まのでの結晶として13ージメチルー3ー(ま・メチルー3ーイソオキサブリル)尿素
2!%および酸点!460~!420℃の結晶と
して!ーメチルー!(まーメチルー3ーイソオ
キサブリル)栄素4まま先を得る。 きらに触点
ままの~まるのでの結晶として3ーメチルアミノー
ニューメチルイソオキサブール!27%を削生する。

分成例180

合成例 1 ク 1 と同様に反応処理し、1 - (5 - しープチルー 3 - イソオキサブリル) 尿 無から、 触点 9 0 0 ~ 9 1 0 ℃ の結晶として 1 1 3 - トリ メチルー 3 - (5 - しープチルー 3 - イソオキサ ブリル) 尿 乗 5 6 1 %、 触点 1 5 0 0 ~ 1 5 1 0 下し、80℃で3分間加熱し、溶媒を留去する。 残盗に水/50㎡を加え、クロロボルムで抽出する。クロロボルム層を無水芒硝で乾燥し、溶媒を 留去し、残液をシリカゲルクロマトグラフィーに 付し、融点90~910℃の結晶として113~ トリンチルー3~(5~1~ブチルー3~1ソオ キサゾリル)尿素/0949を得る。収率9338 %。

合成例172-178.

合成例/クノと同様に反応を行い、下記の目的 物質(If) を得る:

$$\begin{array}{cccc}
X & & & & & & & \\
\hline
\downarrow & & & & & & \\
R & & & & & & \\
\end{array}$$
(11)

表 6

合成			E	的物	X
69.6c	R	X	R	R-2	中, bpまたは I. R
172	7₽	H	¥ -	-CON(CH,)	105-108 C(俗型)/1048 mmlly
173	Et	Н	71-	-00X(CH,),	1130-1140°C/086mmHg
174	Pr	Н	1	-CON(CH,)	1150-1160C/060mHg
175	i-Pr	н	71-	-COX(CH ₂)2	1060-107.0C/0.30mily
176	i-Bu	н	*	- CON(CH ₂),	1230-1240C/054mH4

での結晶としてハヨージメチルーヨー(ターしー ブチルーヨーイソオキサブリル)尿素を224% 収率で、さらに酸点ノヨペの~ノヨミのでの結晶 としてノーメチルーノー(ターしーブテルーヨー イソオキサブリル)尿素を4 ムタフ%収率で得る。 他に病点83℃/のフノ虹時配分の留出物として ヨーメチルアモノーターしーブテルイソオキサブ ールノ似30%相当を副生する。

合成例/8/

合成例171と同様に反応処理し、1-メチル -3-(s-t-ブチルー3-イソオキサゾリル) 尿素から酸点150~1510での結晶として 13-ジメチルー3-(s-t-ブチルー3-イ ソオキサゾリル) 尿素を収率163%相当で、3 らに酸点900~910℃の結晶として113~ トリメチルー3-(s-t-ブチルー3-イソオ キサゾリル) 尿素を339%収率で得る。

合成例 / 8 2

/-メチルー3ー(5 - メチル・3ーイソオキ サゾリル)尿素を使用し、合成例/67と同様に 反応を行い、融点!46~!47℃の結晶として !3ージメチルー3-(sーメチルー3-ィソオ キサゾリル)尿素を得る。収率*583%*。

合成例/83

/一メチルー/ープチルー3ー(Sー L ープチルー3ーイソオキサゾリル)尿薬とヨウ化メチルを使用し、合成例/フ/と同様に反応を行い、勝点/30~/35℃(俗温)/025 転りの油状物として l 3ージメチルー/ープチルー3ー(Sー L ープチルー3ーイソオキサゾリル) 尿薬を得る。

合成例/84

ノーメチルーノーブチルー3 - (5 - 1 - ブチルー3 - イソオキサゾリル)尿素とヨウ化エチルを使用し、合成例ノフノと阿はに反応を行い、糖点ノ30~/35℃(裕晶)/025和14の抽状物としてノーノチルーノーブチルー3 - エチルー3 - (5 - 1 - ブチルー3 - イソオキサゾリル) 尿素を得る。

介成例/85

_ ÷ - j

としてん!・ジメチルー3…(3・メチルー3… イソイキサブリル)採載の47339を行る。収 半36%。

介成例/8つ

ヨーメチルアミノーま・1…ブチルイツオキサブールを使用し、介成例とまると同様に反応を行い、雌点タのロータスのCの結晶としてイスヨートリメチル・ヨ・(まー1・ブチル・ヨ・イツオキサブリル)尿薬を得る。

合成例188

3 アミノーターメチルイツオキサゾーエ100 タに99%ギ酸4209を加え、かきませながら ノ時間遺跡にせる。反応蔵からギ酸を毎年留去し 残済に水水30回を加え、析出した結晶を評取す る。この結晶を水洗し、毎圧乾燥し、3~キルミ ルアミノーターメチルイツオキサゾールノ208 星を得る。本品をメタノールより再結晶し、確点 ノ303~ノ310℃の結晶を得る。

合成例 / 89 / 97

F記の原料物質(I)を使用し、合成例/88と

ノーエチルーノーブチルー3ー(ターメチルー3ーイソオキサゾリル)尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例ノフノと同様に反応を行い、綿点ノ 40~ノ45℃(裕温)/Q6フ畑19の油状物としてノーエチルーノーブチルー3ーメチルー3ー(ターリーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素を得る。

合成例/86

3ーアミノーターメチルイソオキサゾール 4906時にピリジン39と塩化ジメチルカルバ モイル 1/89を加え、60℃にでより時間かき まぜる。ピリジンを極圧下に留去し、残液に水 / 5 配と 3 労塩酸を加えて出ノとし、クロロホル 上で抽出する。クロロホルム抽出液よりクロロホル ルムを留去し、残液に 1.3 %メジノール性水酸化 ナトリウム液 2.3 配を加え、溶鉱を留去する。残 が死し、近硝で乾燥したのちクロロホルムを留去 水洗し、透流をシリカゲルの時間クロマトグの結晶 でにて精製し、触点 1.3 0.3 ~1.5 1.3 ℃の結晶

لاد

同様に反応を行い、対応する目的物質(je)を得る:

Æ 6

_			
介版	ـــا ن	0	目的物質(14)
64.2	R	X	野, bp または l, R
189	7 11	11	104-105
190	2 35-	н	1305-1310
191	E	11	67-69
19.	2 Pr	н	84.5 - 85.5
193	l Pr	11	/25-/34℃(俗型)/04-042mllg
194	t -Hu		/30-/40℃(裕祉)/073-074mmily
	D Pr		923-933
196	Į in	Н	/32-/33
197	CCH	2) ₄ -	152-166C(Ridd)/0.69-065mily

注)略号は前記と同意義を有する。

企成例198

3 - アミノ - 5 - エーブチルイソオキサゾ・ル 2809に無水酢酸る耐を加え、室型に多時間放 数する。反応液に冷水50耐を加え、折出した結 晶を沪取する。との結晶を水洗し,乾燥し,3ーアセチルアミノー5ーしープチルイソオキサゾール3399を待る。本品をヘキサンより再結晶し触点!205~1210℃の結晶を待る。

合成例 / 99-203

下記の原料物質(II)を使用し、合成例/タポと 同様に反応を行い、対応する目的物質(Ig)を得る:

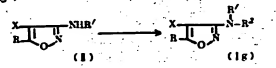


表 7

合成		I		且 6	9 物 質(ig)
91.6	R X R			R²	啊, bp生たはLR
199	3	H	¥	-COCH,	88-92C/Q95=Hy
200	t-Bu	н	н	-COCF ₃	1450-1455
201	t-Bu	H	н	-cocr _e cr _e	1030-1040
202	t -Bu	ш	3 ±	-сос,н,	///-//6C(裕趣)/ 045mly
203	¥-	a	н	-сосн,	1220-1225

住) 略けは前記と同意概を有する。

<u>::5</u>

介成例209

1-1チルー3-(5-1-ブチルー3-1) オキサリリル)採業1979をピリジン30副に 密解し、・30~-40℃に冷却下塩化ブチルスルフェニル1359を加える。配合物を-30~-40℃で6時間、さらに室温で一夜放置する。 反応液を常法により処理したのちシリカゲルを使用してカウムクロマトグラフィーに付し、油状物として1-1チルー1-ブチルチオー3-(5-1 ブチル-3-1/1オキサリリル) 误案の0319を得る。1.R1698、16060=1(CC14)。 な成例210

/ メチルー3- (5- メチルー3- イソオキサソリル) 尿素を使用し、合成例209と同様に反応を行い、抽状物として / - メチルー / - ブチルチオ-3- (5- メチルー3-イソオキサゾリル) 尿素を得る。 1。R. / 693、 / 6 / 8 cm^{-/} (CC1。)。

台成例211

S 1 プチル・3…イソオキサブリルカルバ

合成例204

3ーアミノータートーブチルイソオキサゾールをペンゼンに怒解し、これに塩化ペンゾイルとピリジンを加えて反応せしめ、触点!92~!93℃の結晶として3ーペンゾイルアミノーダートーブチルイソオキサゾールを得る。

会成例205-208

下記の原料物質(II)を使用し、合成例204と 関係に反応を行い、対応する目的物質(IR)を得る:

表8

合成		1		E	的物質(]g)						
61.6	R	X	R'	R-2	啊, bpまたはしR						
205	t-Bu	H	Н	-cocii²ci	1055-1065						
206	t-Bu	н	11	-cociici,	124.0-1250						
207	t-Bu	н	ii	-CO-t-Bu	1745-1755						
					/686./585m=*(CCI _w						

ن..

注)昭号は前記と同意義を有する。

こン酸メチルエステル2009と無水酢酸ナトリウム09/9を氷酢酸5回に溶解した溶液に臭素2009を加える。これを70℃にて3/時間攪拌し、繊酸散液を加え、氷水30回に作加し、塩化メチレンにて抽出する。有機細を炭酸水煮ナトリウムの組和水溶液と水で順次洗浄し、減圧濃縮して器罐を留去する。油状物として4-ブロモ3-1-ブチル-3-イソオキサブリルカルパミン酸メチルエステル2779を得る。1.8./774/203cm^{-/}(CCl₄)。

介成例2/2

1.1 - ジメチルー3…(5-t-ブチルー3・イソオキサブリル)尿素を使用し、合成例2.1 / と同様に反応を行い、離点1645~1655℃の結晶として1.1 - ジメチルー3 - (4 ブロモー5…tープチルー3ーイソオキサブリル)尿系を得る。

行成例2/3

イソンプン酸3 イソオキサブリルエステルを 使用し、台成例87と同様に反応を行い、面共物

特開昭53-86033 (10)

として!ーメトキシー!ーメチルー3ー(3ーイソオキサブリル)尿素を待る。 I.R./フノフ . ノメタタロー/(CClu)。

合成例2/4

パノージメチルー3ー(4.3 4.7 ーテトラヒドローパネーペンズイソオキサゾールー3ーイル) 尿素を使用し、合成例 / クノと同様に反応を行い。 肺点 / 3 8 0 ~ / 3 9 0 ℃ / Q 5 8 m 円の抽状的 としてパパ3ートリメチルー3ー(4.3 4.7 ーテトラヒドローパネーベンズイソオキサゾールー3 ーイル) 尿素を得る。

これらイソオキサゾール化合物(1)は各種雑草に対して少量の使用量にて優れた除草活性を示すが、使用機度を変更し非選択性除草剤として。また選択性除草剤として使用してもよい。本発明にかかる除草剤が一般的に使用できる対象作物としては、小麦、大麦、トウモロコン、ニンジン、ラッカセイ、豆類、水稻などが例示される。また特に作物値付後に使用できる場合としては、サトウキビ、バレイショ、カンショ、ハッカ、ナス、ピ

ーマンなどが例示される。これらの作物に対する本発明の除草剤による薬害ははこんど皆無であるか、極めて軽額であつて容易に回復できる程度である。また人や家畜類には無害安全であり、きらに魚貝類に対する器性も極めて低い。従って本発明の除草剤は低めて安全性が高く、土壌中残留性も適当な薬剤群である。

本発明のイソオキサゾール化合物(i)は、N位活性水素が存在しているときには製剤化あるいは 安定性の向上などの必要性如何により、その適当 なアルカリ金質塩またはアルカリ土類金属塩とし て使用してもよい。

本発明にかかる除草剤は、有効成分としての上配化合物(1)に適当な固体または液体の不活性担体を配合して使用されるが、必要によりさらに補助剤(例えば、乳化剤、安定剤、分散剤、整腸剤、展薬剤、湿腫剤)を影加して、所定の剤型(例えば、乳剤、水和剤、乳粒剤、粉剤、粒剤)に類製して使用すればよい。担体としては、クレー、クルク、けい無土、ベントナイトなどの周

形担体。水、アルコール類、アセトン、ペンゼン。 トルエン、キシレン、ソルペントナフサ、レクロー ハキサンなどの放状性体が挙げられる。

なお本発明の除草剤は殺虫剤、穀農剤、他の除草剤などの農薬、破安、尿素などの肥効成分、あるいは土壌処理剤などと配合して使用することもできる。

以下に試験例を挙げて本発明の除草剤について その除草活性を示す。

战擊例 /

a) 供試化介粉

化分物片

化合物名

- / /一メチルー3ー(s…エチルー3ー イソオキサゾリル)駅裏
- 2 /-メチルー3-(3-イソプロビル -3-イソオキサゾリル)尿炎
- 3 /-メチル・3・(5 イソブチル・ 3 イソオネサブリル)尿森
- 4 / メチルー 3・(3 L プチルー 3:イソセキサブリル)学者

- 3 /ーメチル・3-(3-シクロプロビル・3-イソオキサブリル) 泉森
- る S-(S-イソプチル・3-イソオキ サゾリル)カルバミン酸メチルエステ
- 7 S-(3-t-ブチル-3-イソオキ サゾリル)カルバミン酸メチルエステ ル
- 8 N-(s-シクロプロピルー3・イソオキサゾリル)カルバミン酸メチルエステル
- 10 13-ジメチルー3-(5-t-ブチ ルー3-イソオキサゾリル)尿炎
- // 人人ヨートリメチルー3~(s l ブチルー3-インオキサゾリル)原糸
- / 2 / 3-ジメチルー 3 (4 クロロ 5 - t - ブチル 3 - イソミキサノリ ル) 原 E

美麗昭53— 86033 (11

/3 /-メチル-/-ブチル-3-(\$-ヒープチル-3-イソオキサゾリル)・

尿素

/ 4 / - x + n - 3 - (s - t - 7 + n -

3ーイソオキサゾリル) 尿業

- ノタ ノーブチルー3ー(ターヒーブチルー 3-イソオキサブリル)炭素
- 16 1-791-3-(5-1-7+1-

3ーイソオキサブリル) 尿業

- / ? PCP-Na (ナトリウム・ペンタクロロフエノキンド)
- b) 試験方法

①発芽的処理試験

被験植物の様子25粒を直径9mの砂壌土をつめたボリエチレンカップに種類別に揺離した。揺 種後的3mの厚さの観土を行い。ただちに供試化 合物の水性軽温度(展覧剤としてツィーン20の 100 ppm相当を使用を土壌表面に散布した。供 試化合物の使用量はアール当りで10 g および 30 g とし、また散布板の稀釈水量はアール当り 101とし、クロマトスプレーで散布した。管理は25℃、自然日照の昼室内で行つた。薬剤処理 後3週間目に発芽度を検定した。

②発芽後処理試験

被験値包の掃極後 / 0日目の幼植物に、発芽的処理試験と同様の方法で、供試化合物について処理を行った。管理および検定も上記の方法と同様に行った。

c)評価方法

試験結果は、各処理技に内似観察を行なうとともに、3週間後における生存個体数によって生存事を算出し、次のようなる段階評価を行って表示した。

被執植物の生存率	/	0)	ġ	Ę	į	F .		5 .
•	/	/	,	~	4	2	<i>5</i> %	-	4
•	2	6	,	~	5	•	0 %		3
•	5	/	,	~	7	•	5 %		2
•	7	6		~	9	•	096		,
•	9	/		æ	£	ŧ	Ł		0
								(UFA	(E):

d) 新娘

E 6

R (1 P)			除		Ģ		1F		用				
		5	E 77	10	O FI	K	免芽後処理試験						
	用量	A	В	C	D	E	F	A	B	С	D,	E	F
/	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	4	0	/
	30	0	0	0		0	0	2	0	0	5	0	2
ے ا	10	0	1	3	5	3	5	0	/	1	5	¥	5
	30	0	3	4	5	3	5	0	4	4	5	5	5
3	10	0	0	0	2	0	0	0	0	0	5	3	2
Ľ	30	0	0	0	3	/	0	0	0	0	5	4	4
u u	10	0	2	5	¥	5	5	0	5	5	5	5	5
Ľ	30	0	3	٠	5	5	5	0	3	5	5	5	5
5	10	0	0	0	/	0	0	0	0	1	5	4	5
	30	0	0	0	4	/	¥	0	0	2	5	5	5
6	10	0	0	0	1	0	1	0	0	0	5	1	0
L	30	0	0	0	,	0	/	0	0	0	5	/	0
2	10	0	0	2	4	3	2	0	0	3	5	5	3
	30	0	2	3	5	5	5	0	0	4	5	5	5
ı	•							•					

اء	10	0	0	0	2	1	/	0	0	0	5	2	3
•	30	0	0	2	5	3	3	0	0	0	5	4	5
	10	1	5	#	5	5	5	0	5	5	5	5	5
8 9 10 11 12 13 14 15	30	/	5	5	5	5	5	/	5	5	5	5	5
	10	1	5	5	5	5	5	1	5	5	3	5	5
10	30	/	5	5	5	5	5	/	5	5	5	5	5
	10	0	2	#	5	5	3	0	4	5	5	5	5
	30	0	3	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
	10	0	0	0	5	5	5	0	2	4	5	5	5
12	<i>3 0</i>	0	,	2	5	5	5	0	,	4	5	5	5
	10	0	3	4	5	5	5	0	5	5	5	5	5
10	30	/	5	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
	10	0	0	0	/	,	4	0	/	,	0	3	4
14	30	0	,	2	4	3	5	0	,	3	,	3	5
	10	0	0	0	3	,	5	0	/	/	5	0	5
15	30	0	0	0	4	2	5	0	/	/	5	5	5
	10	0	0	,	2	/	2	0	3	2	5	3	5
14	30	0	4	2	5	,	4	0	2	3	5	5	4
	10	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	2	5
12	30	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	4	5
	50	0	2	2	0	5	5	0	0	4	2	5	5

注)用量は 9/4 を単位とし、表中の記号は次の意 截を有する: A 。コムギ; B 。イヌエビ; C 。メ ヒシバ; D 。ナタネ; E 。イヌタデ; F 。アオビ

本発明の化合物(化合物紙/~/ 6)はいずれ もコムギに対する雑草作用はほとんどないが、イ ヌエピ。メヒシバ。ナタネ。イヌタヂまたはアオ ピユに対して優れた選択的殺草作用を示し、市販 の除草剤限である PCP-Na (化合物紙/ク)より もはるかに強力である。

試験例2

ノーメチルー3ー(3ー1ーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素を懸調液として用い。腫瘍条件における発芽後茎葉処理を行ない殺草効果を調べた。使用量アールあたりノク~309の範囲で次の雑草が除草できた。

タカサブロウ、ノボロギク、ツルソバ、ハコベ、 ウシハコベ、ザクロソウ、スカンタゴボウ、シロ ザ、ミミナグサ、スペリヒユ、ヤエムグリ、スズ メノテツボウ、コニンキソウ、キウリグサ、コゴ

نت

経商標:花玉石華株式会社製)ま製業部とを配合 粉砕して水和剤とする。

実施例 3

イノージメチルー 3ー(5 - 1 ー ブチルー 3 ー イソオキサゾリル)尿素 2 の 裏量配をジメチルホルムア 2 ド 6 3 重量配に溶解し、これにソルポール8 0 0 (登録而機: 東邦化学工業株式会社製) ノ 3 重量部を加えて乳剤とする。

実施例 4

イノージメチルー3ー(まーレーブチル・3ーイソオキサゾリル)原素!の裏機能、ソルホール (登録商標:東邦化学工業株式会社製)!の電象 配、シクロヘキサノン2の裏象部およびソルベン トナフサムの重量部を配合搭解して乳剤とする。

実施例 5

スノージスチルー3-(5-tープチルー3-イソオキサゾリル)尿薬5の酸量部。リグニンス ルホン暦カルシウム3電量部、ソルポール(在録 商標:東邦化学工業株式会社製)3重量部および 理算士44重機部を粉砕配合して水和剤とする。 メノカヤッり、エノコログサ・ツメクサ・ノモノ フスマ、カラスピシャク、イヌガレフ・トキワハ ゼ、ハハコグサ、ムラサキカタバモ、ジンバリ、 ヨモギ、ヒルガオ・クンポポ・アザモ・フキ・ワ ラビ、スズメノトウガラシ、チョウジタデ・ヒル ムシロ、マツバイ。

試験例 3

ノーメチルー3ー(ターしープチルー3ーイソオキサゾリル)尿薬の魚番性を、市販の PCP-Na と対比して、ヒメダカについて検討したところ、低めて低いものであつた。

以下に本発明の除草剤の実施例を挙げる。

実施例 /

パノージメチルー3ー(ター L ープチルー3ー イソオキサゾリル)尿素!の重量部を被粉タルク タの重量部と均一に総合し、粉剤とする。

実施例 2

ノーブチルー 3 - (5 - し - ブチルー 3 - イソ オキサゾリル) 沢素 2 0 戦 観 記。クレー 5 0 電 戦 配、クルク 2 5 電 戦 配および 屋 展剤エマール(5

لتنت

実施例 6

ペノージメチル・3・(\$-1-ブチル・3・イソオキサゾリル) 尿素 5 電量部およびクレータ 5 電量配を粉砕配合して粉剤とする。

実施例 2

ノープチルーノーメチル・3ー(まー t ー ブチル・3ーイソオキャプリル) 尿素よ厳量部。リグニンスルホン酸カルシウム 5 散量部。ペントナイト30事業部およびクレー 60 電量部を粉砕配合し、水を加えて硬合し、造粒し、乾燥して粒剤を得る。

特許出版人 與野義製藥株式会社 代 理 人 弁理士 對崎 光隆